

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2005 年 6 月 9 日 (09.06.2005)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2005/051425 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 45/00, A61P 1/00,
1/04, 29/00, 31/04 // C12N 15/57, 15/12

1 丁目 16 番 13 号 第一製薬株式会社 東京研究開発センター内 Tokyo (JP).

(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/017586

(74) 代理人: 庄司 隆, 外(SHOJI, Takashi et al.); 〒1010032
東京都千代田区岩本町 3 丁目 2 番 10 号 SN 岩本町ビル 6 階 Tokyo (JP).

(22) 国際出願日: 2004 年 11 月 26 日 (26.11.2004)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:
特願 2003-396278
2003 年 11 月 26 日 (26.11.2003) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 第一製薬株式会社 (DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1038234 東京都中央区日本橋三丁目 14 番 10 号 Tokyo (JP). セレスター・レキシコ・サイエンス株式会社 (CELESTAR LEXICO-SCIENCES, INC.) [JP/JP]; 〒2618501 千葉県千葉市美浜区中瀬 1 丁目 3 番地 幕張テクノガーデン D 棟 17 階 Chiba (JP).

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 土居 洋文 (DOI, Hirofumi) [JP/JP]; 〒2618501 千葉県千葉市美浜区中瀬 1 丁目 3 番地 幕張テクノガーデン D 棟 17 階 セレスター・レキシコ・サイエンス株式会社内 Chiba (JP). 樹田 彰一 (MASUDA, Shoichi) [JP/JP]; 〒2618501 千葉県千葉市美浜区中瀬 1 丁目 3 番地 幕張テクノガーデン D 棟 17 階 セレスター・レキシコ・サイエンス株式会社内 Chiba (JP). 井角 能隆 (ISUMI, Yoshitaka) [JP/JP]; 〒1348630 東京都江戸川区北葛西

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 電子形式により別個に公開された明細書の配列表部分、請求に基づき国際事務局から入手可能

2 文字コード及び他の略語については、定期発行される各 PCT ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCASPASE 1 ACTIVATION INHIBITOR

(54) 発明の名称: プロカスパーゼ 1 活性化阻害剤

(57) Abstract: It is intended to provide a method of inhibiting the multimerization of procaspase (1) characterized by comprising inhibiting the binding of NOD2 to procaspase (1) and an inhibitor therefor; a method of inhibiting the activation of procaspase 1 and an inhibitor therefor; a method of inhibiting the formation of procaspase (1) and an inhibitor therefor; a prevention method and/or a treating method for inflammatory diseases; a preventive and/or a remedy for inflammatory diseases; a method of identifying a compound inhibiting the binding of NOD2 to procaspase (1); and a reagent kit to be used in the identification method.

(57) 要約: NOD2 とプロカスパーゼ 1 の結合を阻害することを特徴とする、プロカスパーゼ 1 の多量体化の阻害方法および阻害剤、プロカスパーゼ 1 の活性化の阻害方法および阻害剤、カスパーゼ 1 の生成の阻害方法および阻害剤、炎症性疾患の防止方法および/または治療方法、炎症性疾患の防止剤および/または治療剤、NOD2 とプロカスパーゼ 1 の結合を阻害する化合物の同定方法、並びに該同定方法に用いる試薬キットを提供した。